This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

	<i>*</i>				*
		+		 ė.	
			*	41	
				÷	· · ·
		•			
			÷4.		
• •		ri ,		i.	
		ú			

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出版公開番号

特開平9-208584

(43)公開日 平成9年(1997)8月12日

(51) Int.CL*	建分配号	庁內整理書号	P I			技術表示值方
CO7D 471/04	107		C07D4	71/04	107	E
A61K 31/445	ABF		A61K S	31/445	ABF	
	ADA				ADA	
	AEM				AEM	
C 0 7 D 215/46			C 0 7 D 21	5/46		
	<u>.</u>		李正章求	未開求	・競撃項の数10	OL (全 18 页)
(21)出職番号	(48) 78-13113		(71)出版人	0001086		•
				テルモ	行く会社	
(22)出版日	平成8年(1996) 1月29日			東京都	会区観ヶ谷2丁	目44番1号
		ı	(72)発明者	雅妆 3	-	
				神龙川	足例上部中井町	井ノ口1500番地
				テルモ	试会社内	
			(72)発明者	石井 作	庆	•
				神感川東	L足新上部中井町	井ノ口1500番地
				テルモ制	云 食社内	
			(72) 発明者	西田 仁	:	
				神永川県	足柄上那中井町	井ノ口1500番地
				テルモ何	武会社内	
						最終頁に破く

(54) 【発明の名称】 アミド酵等体、およびそれを含有する医薬製剤、および合成中間体

(57)【要約】

【課題】抗ヒスタミン効果及び好酸球浸潤抑制効果を有し、即時型及び連発型のアレルギー反応を強く抑え、特にアトビー性皮膚炎の治療に有効な新規化合物を得る。 【解決手段】下記式で示される新規アミド誘導体、およ びそれを含有する医薬製剤、および新規アミド誘導体の 合成中間体。式中、Xは水素原子またはハロゲン原子を 示し、mは1から9の整数を、nは2から12の整数を 示す。

【化1】

*【化1】

【請求項1】下記式「で示されるアミド誘導体。

$$N - (Cif^2) = -CONH - (Cif^2) = -M$$

$$N - (Cif^3) = -CONH - (Cif^3) = -M$$

$$N - (Cif^3) = -CONH - (Cif^3) = -M$$

式I中、Xは水素原子またはハロゲン原子を表わし、mは1から9の整数を、nは2から12の整数を示す。

【請求項2】請求項1に記載のアミド誘導体を含有する 医薬製剤。

【請求項3】下記式IIで示される合成中間体。 【化2】

$$X^*$$
— (CH₂)=-CONH- (CH₂)n—N
NHL
(II)

式II中、X'はハロゲン原子を表わし、mは1から9の整数を、nは2から12の整数を示す。

【請求項4】下記式II'で示される合成中間体。 【化3】

$$H^{1}_{C} = CH COMH - (CH^{2})^{D} - M$$

$$H^{1}_{C} = CH COMH - (CH^{2})^{D} - M$$

式II'中、nは2から12の整数を示す。 【請求項5】下記式IIIで示される合成中間体。 【化4】

式III中、nは2から12の整数を示す。 【請求項6】下記式IVで示される合成中間体。 【化5】

$$H_{\underline{J}}N - (CH_{\underline{J}})_{\Omega} - N - N$$

$$N$$

$$CI$$

$$(IV)$$

式IV中、nは2から12の整数を示す。 【請求項7】下記式Vで示される合成中間体。 【化6】

式V中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよい方舌族環状イミドを形成する。nは2から12の整数を示す。

【請求項8】下記式VIで示される合成中間体。 【化7】

式VI中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐 額を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐 額を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12 でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換 基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~ 12でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ 置換差を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素 数1~8で分岐額を有してもよいアルコキシカルボニル 基、炭素数1~8で分岐額を有してもよいハロアルコキ シカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環 上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有しても よいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、

50 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト

3

キシ電機器を有してもよい芳香族理状イミドを形成す る。nは2から12の整数を示す。

【請求項9】下記式VIIで示される合成中間体。 【化8】

式VII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐 領を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐 鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12 でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換 基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~ 12でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ 置検基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素 数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシカルボニル 盖、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルコキ シカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環 よいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト キシ軍機基を有してもよい芳香族環状イミドを形成す る。nは2から12の整数を示す。

【請求項10】下記式VIIIで示される合成中間体。 【化9】

式VIII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分 岐續を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分 岐崎を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~1 2でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置 検索を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1 ~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキ シ置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭 素数1~8で分岐値を有してもよいアルコキシカルボニ キシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン 環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有して もよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト キシ面検基を有してもよい芳香族環状イミドを形成す る。nは2から12の登散を示す。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技能分野】本発明は、好酸球浸潤抑制作 用および抗ヒスタミン作用を有し、アトビー性皮膚炎な 50 【0004】また、本発明の化合物と類似した化合物が

どの治療剤として有用な新規なアミド誘導体、およびそ れを含有する医薬製剤、および合成中衛体に関する。 [0002]

【従来の技術】アトビー性皮膚炎の治療には、従来より 基本的にステロイド剤の外用と在ヒスタミン剤あるいは **拡アレルギー剤の内服が行われており、その他、減速作** 療法、アレルゲン(ダニ・食物)除去療法、PUVA (ソラレンー長波長紫外藝照射) 療法、細菌ワクチン管 法などが試みられている。しかし、いずれも決め手とな るものではなく、特にステロイド外用剤は、切れ味は良 いが長期連投による皮膚の萎縮・毛細血管拡張・細紅・ 業度・易感染性などの副作用が問題となっている。最 近、アトピー性皮膚炎治療の方向はステロイドからサイ トカイン療法に向かいつつある(中川秀巳、臨床免疫、 27 [supple 16] 597-602, 1995, 小林祥 子ら、臨床免疫、27 [supple 16] 603-609. 1995)。アトビー性皮膚炎患者においては、Th 1 ヘルパー細胞とTh2ヘルパー細胞のパランスの不均衡 すなわちTh 2種配長位の状態にあり、Th 2種配から 上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ世候基を有しても 20 のインターロイキンー4やインターロイキンー5などの サイトカインの産性増大の結果、好酸球等の炎症機能の 分化・増殖・浸潤を増強し炎症が激起されるという説が 有力となっている。従って、Th 2個監接位を抑制する インターフェロンや免疫抑制剤などが配みられている が、まだ、効果や副作用の点で満足できる結果が得られ ていない。

【0003】一般に、感作されたヒトの皮膚に抗原を投 与すると投与直接と4~8時間後に最大となり24~4 8時間持続する皮膚反応が生じる。前者を即時型反応、 30 後者を避免型アレルギー反応と呼ぶ。特に選発型反応は 哺息を含むアレルギー疾患の病態と密接な関係があると 指摘されている。選売型反応のメカニズムは永らく不明 であったが、今日ではIgE-肥満細胞が関与するI型 アレルギー反応における時間的に遅れた相、すなわち! ate phase reaction of the type i allersyであり、T h2ヘルパー細胞・好酸球が深く関わっていると考えら れるようになった(黒沢元博、臨床免疫、27(5)。 564-574, 1995), このように、アトピー件 皮膚炎は即時型と遅発型の両アレルギー反応が関与する ル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよいハロアルコ 40 疾患であり、遅発型反応の発症メカニズムも単一ではな いと考えられるため、単に配清細胞からのケミカルメデ ィエーター遊離阻害剤や拮抗剤、あるいは炎症細胞浸漉 抑制剤の単独使用では効果が不十分である。それゆえ、 アトビー性皮膚炎の治療には肥滑細胞から遊離するケミ カルメディエーナーのうち特に重要なヒスタミン(ヒス タミンは即時型だけでなく一部運発型にも関与)と連発 型反応に関与することが知られている好態球浸潤の両方 を抑制する必要があるがそのような化合物は提示されて いない。

競つか公知となっている。例えば、1-置換-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン類としては、抗ウイルス剤である1-イソブチル-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン(イミキモド)を始めとしていくつか知られている(欧州特許第145340号、米国特許第4689338号、米国特許第4698348号、米国特許第4929624号、欧州特許第385630号、米国特許第5346905号等)。しかしながら、それらには抗ヒスタミン作用及び好酸球没週抑制作用は開示されていない。また、4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペリジンアルカン酸類は特勝平3-264562号に開示されているが、好酸球没週抑制作用は記載されていない。

[0005]

$$\begin{array}{c} & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\$$

【0008】式I中、Xは水素原子またはハロゲン原子を表わし、mは1から9の整数を、nは2から12の整数を示す。

【0009】(2)上記(1)に記載のアミド誘導体を合有する医薬製剤である。

【0010】(3)下記式IIで示される式Iのアミド誘導体を合成するための合成中間体である。

[0011] [化11]

$$X' - (CH_p)_{m} - CONSI - (CH_p)_{n} - N$$

$$N = N$$

$$N$$

【0012】式II中、X'はハロゲン原子を表わし、mは1から9の整数を、nは2から12の整数を示す。 【0013】(4)下記式II'で示される式Iのアミド誘導体を合成するための合成中間体である。

[0014]

【化12】

$$H^{T}C = CH COMH - (CH^{T})^{n} - M - M$$

【0015】式!!'中、nは2から12の整数を示す。 【0016】(5)下記式!!!で示される式!のアミド誘導体を合成するための合成中間体である。 * 【発明が解決しようとする課題】従って本発明は、十分 な抗ヒスタミン作用および好職球没週間制作用を併せ持ち、アトピー性皮膚炎における主としてヒスタミン関与 による即時型アレルギー反応と好散球及びヒスタミン関 与の遅発型アレルギー反応の両方の反応を抑える新規な 化合物およびそれを含有する医薬製剤を提供することに ある。

[0006]

【課題を解決するための手段】上記の課題を解決する本 10 発明は以下の通りである。

(1)下記式Iで示されるアミド携導体、およびその医薬的に許容しうる酸付加塩である。

[0007]

【化101

E13]
H_N-(CH_)n-N-N
NH_2 (III)

30 【0018】式III中、nは2から12の整数を示す。 【0019】(6)下記式IVで示される式Iのアミド語 導体を合成するための合成中間体である。

[0020]

6 【0021】式IV中、nは2から12の整数を示す。 【0022】(7)下記式Vで示される式Iのアミド誘導体を合成するための合成中間体である。

[0023]

【化15】

【0024】式V中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1

~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数1 ~8で分岐鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭素 数1~12でペンゼン環上ハロゲン、 ニトロあるいはメ トキシ置換薪を有してもよいフェニルアルカノイル基、 炭素数1~12でペンゼン理上ハロゲン、ニトロあるい はメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカノイ ル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシ カルボニル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよいい ロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12で を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示 す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあ るいはメトキシ置機基を有してもよい芳香族環状イミド を形成する。nは2から12の整数を示す。

【0025】(8)下記式VIで示される式1のアミド誘 媒体を合成するための合成中間体である。

[0026]

【化16】

【0027】式VI中、Rが水素のとき、R'は、炭素数 1~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数 1~8で分岐鎖を有してもよいいロアルカノイル基、炭 素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいは メトキシ置換基を有してもよいフェニルアルカノイル 差、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあ ノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコ キシカルボニル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよ いハロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~1 2でベンゼン理上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ智 検基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を 示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロ あるいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族環状イミ ドを形成する。nは2から12の整数を示す。

【0028】(9)下記式VIIで示される式Iのアミド族 導体を合成するための合成中間体である。

[0029]

【化17】

【0030】式VII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数 1~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数 1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルカノイル芸、炭 50

常数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいは メトキン置機基を有してもよいフェニルアルカノイル 基、炭素数1~12でペンゼン電上ハロゲン、ニトロあ るいはメトキシ電検塞を有してもよいフェノキシアルカ ノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコ キシカルポニル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよ いいロアルコキシカルポニル基、あるいは炭素数1~1 2でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ雷 検基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を ベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ面接蓋 10 示す。また、R、R が一つになってハロゲン、ニトロ あるいはメトキシ軍検基を有してもよい芳香族取状イミ ドを形成する。nは2から12の整数を示す。

8

【0031】(10)下記式VIIIで示される式Iのアミ ド誘導体を合成するための合成中面体である。

[0032]

【化18】

20

【0033】式VIII中、Rが水素のとき、R'は、炭素 数1~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素 数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルカノイル基。 炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるい はメトキシ置銭基を有してもよいフェニルアルカノイル 差、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあ るいはメトキシ面検差を有してもよいフェノキシアルカ ノイル基、炭素数1~8で分岐質を有してもよいアルコ るいはメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカ 30 キシカルボニル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよ いいロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~1 2でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ筐 検蓋を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を 示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロ あるいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族環状イミ ドを形成する。nは2から12の整数を示す。

> 【0034】式V、式VI、式VIIにおけるR、R'はアミ ノ基の保護差であり、好適には、アセチル、プロピオニ ル、ピバロイル、ベンゾイル、メトキシカルボニル、エ 40 トキシカルポニル、iso-ブトキシカルポニル、tert-プトキシカルボニル、ベンジルオキシカルボニル、フタ ルイミドなどが挙げられる。

【0035】式1の化合物の医薬的に許容しうる酸付加 塩としては、塩酸、臭化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸、 酢酸、乳酸、マレイン酸、フマル酸、クエン酸、リンゴ 酸、酒石酸、シュウ酸、メタンスルホン酸、p-トルエ ンスルホン酸などの塩が挙げられる。これらは常法によ り調製される。

[0036]

【発明の実施の形態】本発明の式1で示される新規なア

10

x

【0038】 工程(1)において、出発物質である式IX 40※【0039】 工程(2)において、ニトロ基の推元は達 の2.4ージクロロー3ーニトロキノリンは公知物質で あり、ガブリエルの方法 (Chem.Ber.,1918,51,1500) 等 によって合成することができる。また、式はのアルキレ ンジアミンのモノアミノ保護体も公知の方法 (Synth. Co man., 1990, 20, 2559, J. Ned. Chen., 1988, 31, 898, J.Or g.Chem., 1981, 46, 2455, J.Auer.Chem.Soc., 1941, 63, 852 等)によって合成することができる。式IXと式Xの化合 物の反応は、適当な溶媒(好ましくはトリエチルアミン やピリジンのような塩基性溶媒) 中で加熱することによ って行なわれ、式VIIIの化合物を得ることができる。

当な溶媒(好ましくはアルコール)中で、鉄粉ー塩酸あ るいは塩化すず(II)によってOでから還流温度で行うこ とができる。また、パラジウムや白金触媒存在下水素に よる接触還元によっても式VIIの化合物を得ることがで **\$5.**

【0040】工程(3)において、式VIIの化合物をト リアルキルオルトホルメートと加熱するか、午酸金属塩 存在下午酸中で加熱することによって、式VIの化合物を 得ることができる。

【0041】工程(4)において、式VIの化合物のアミ

ノ保護基の脱保護反応は、保護基の種類に応じて適当な 反応条件を選択することができる。たとえば、保護基が tertーブトキシカルボニル (Boc)の場合は適当な常 媒中トリフルオロ酢酸で、ペンジルオキシカルボニル (2)の場合は臭化水業一酢酸を選択することによって 式IVの化合物を得ることができる。

【0042】工程(5)において、適当な溶媒中ペンジルアミンと加熱するか、無溶媒で過剰のペンジルアミンと加熱することによって式Vの化合物を得ることができる。

【0043】工程(6)において、オートクレーブ(耐圧傾製ポンベ)中で、アルコール溶媒中のアンモニアあるいは濃アンモニア水と加熱して反応させることによって、式IIIの化合物を得ることができる。

【0044】工程(7)において、炭素担体上の水酸化 パラジウムとともにカルボン酸(好ましくは、ギ酸)中 で加熱することによって式IIIの化合物を得ることがで きる。

【0045】工程(8)において、式IIIの化合物をハロアルカン酸とともに適当な溶媒(たとえば、N,Nージメチルホルムアミド)中、適当な結合剤・結合方法(たとえば、カルボジイミド、混合酸無水物法、酸クロライド法など)で結合させることによって式IIの化合物に導くことができる。また、ハロアルカン酸の代わりに、適当な脱離基(たとえば、メタンスルホニルオキシ、Pートルエンスルホニルオキシなど)で置換されたアルカン酸を用いてもよい。

【0046】工程(9)において、式XIの化合物は公知物であり、式IIあるいはII'の化合物とともに適当な溶媒(ベンゼン、トルエン、キシレン、N,Nージメチルホルムアミド、メタノール、エタノール、nープロパノール、イソプロパノールなど)中加熱することによって式Iの化合物を得ることができる。またこの時、適当な塩基(たとえば、炭酸水素ナトリウム、炭酸カリウム、トリエチルアミンなど)を用いてもよい。

【0047】本発明の式1で示されるアミド誘導体及びその医薬的に許容される酸付加塩は、アトビー性皮膚炎治療剤として経口及び非経口に哺乳動物に投与することができる。 経口投与に用いる薬剤組成物の利形は、錠剤、カアセル剤、散剤、細粒剤、顆粒剤、患溶剤、乳剤、液剤、シロップなどが挙げられる。非経口投与に用いる剤形は、注射剤、坐剤、吸入剤、点限剤、点鼻剤、軟膏、クリーム、ローション、貼付剤などが挙げられる。いずれの剤形においても、舞製の際に適当な医薬・製剤的に許容しうる添加物を用いることができる。 添加物としては、賦形剤、結合剤、滑沢剤、崩壊剤、希釈剤、風味剤、着色剤、溶解剤、製湿剤、乳化剤、保存剤、緩虧剤、等張化剤、軟膏基剤、オイル、溶解補助剤、吸収促進剤、接着剤、噴霧剤などが挙げられる。【0048】式1の化合物及びその酸付加塩は、好まし

12 くは軟膏、ローション、クリームなどの経皮投与のため の製剤の形をとる。

【0049】式Iの化合物及びその酸付加塩は、好酸效 设置抑制作用及び抗ヒスタミン作用を示すことから、そ れらの作用が効果を及ぼす他の疾患、たとえばアレルギ 一性鼻炎、じん麻疹、喘息などに有用であることが示唆 される。

[0050]

【実施例】次に、本発明を実施例によってさらに詳細に 10 説明する。なお、実施例にて合成した化合物の分光学的 データは、IRスペクトルは日本分光IR-810、1 H-NMRスペクトルは Varian Unity 400 MMR Appara tus により測定した。

【0051】(実施例1)

4-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリンの合成2.4-ジクロロ-3-ニトロキノリン0.19g(0.768mol)及びN-(ペンジルオキシカルボニル)-1,3-プロパンジアミン0.16g(0.768mol)

- 20 をトリエチルアミン5al中、70℃に加熱して1時間度 拌した。トリエチルアミンを被圧下製去した後、塩化メ チレンに溶解し、水洗、乾燥(MgSO4)後、溶媒を 減圧下留去した。浸液をシリカゲルカラムクロマトグラ フィーに付し、nーヘキサン一部酸エチル(2:1v/ v) 溶出面分により、4-[3-(ペンジルオキシカル ボニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロ-3-ニ トロキノリン0.27g(0.651mol)を黄色粉末と して得た。このものの分光学的データは以下の進りであ る。
- 30 [0052] H-NMR (CDC1s) & (ppm): 1.
 79 (2H,m), 3.35 (4H,m), 5.02 (1
 H,br), 5.18 (2H,s), 7.15 (1H,b
 r), 7.37 (5H,m), 7.57 (1H,t,J=8.
 OHz), 7.73 (1H,t,J=7.8Hz), 7.90
 (1H,d,J=8.4Hz), 8.21 (1H,d,J=8.
 OHz)

【0.053】(実施例2)

3-アミノー4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリンの合成

40 4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリン0.27g(0.651mol)をメタノール10mlに溶解し、濃塩酸1ml及び鉄粉0.22g(0.390mol)を加え室温で2時間撹拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液にあけ、酢酸エチルで抽出し、食塩水で洗浄、乾燥(NazSO4)後、溶媒を減圧下質去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメタノール(300:1v/v)溶出面分により、3-アミノー4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)プロピルアミノ] -2-クロロキノリン0.12g-

(0.312mol)を教費色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0054] H-NMR (CDC13) δ (ppm): 1. 76 (2H,m), 3.30 (2H,m), 3.42 (2 H,q,J=6.3Hz), 4.21 (2H,bs), 4.44 (1H,br), 4.92 (1H,br), 5.16 (2 H,s), 7.30-7.39 (5H,m), 7.46 (2 H,m), 7.89 (2H,m)

【0055】(実施例3)

1- [3- (ベンジルオキシカルボニルアミノ) アロビ 10 ル]-4-クロロ-1H-イミグゾ [4,5-c]キノ リンの合成

3-アミノー4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリン0.12 g(0.312mol) にトリエチルオルトホルメート0.52ml(3.12mol) を加え、100℃に加熱して3.5時間撹拌した。反応液を減圧下油糖して、1-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) プロピル] -4-クロロー1H-イミグゾ[4.5-c]キノリン0.12 g(0.304mol)を淡黄色固体として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0056] H-NMR (CDC1s) δ (pps): 2. 24 (2H,m), 3.36 (2H,q,J=6.4Hz), 4.67 (2H,t,J=7.0Hz), 4.95 (1H,br), 5.14 (2H,s), 7.31-7.39 (5H,m), 7.62 (1H,t,J=7.8Hz), 7.71 (1H,t,J=7.8Hz), 8.09 (1H,s), 8.13 (1H,d,J=8.4Hz), 8.21 (1H,d,J=8.4Hz)

【0057】(実施例4)

1-(3-アミノアロビル) -4-クロロ-1H-イミ ググ [4,5-c]キノリン・酢酸塩の合成

1-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) アロピル]-4-クロロー1H-イミダゾ[4.5-c]キノリン0.12g(0.304mol)に臭化水素一酢酸[33%]3mlを加え、室温で1.5時間撹拌した。反応液を減圧下濾輸し、残渣に1N-水酸化ナトリウム水溶液及び食塩水を加えクロロホルムで5回抽出した。乾燥(NazSO4)後溶媒を減圧下智去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメ 40タノールー32%酢酸(12:6:1v/v)溶出面分により、1-(3-アミノアロピル)-4-クロロー1H-イミダゾ[4.5-c]キノリン・酢酸塩60mg(0.187mol)を淡黄色固体として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0058] ^{1}H -NMR (CD2OD) δ (ppm): 1. 94 (3H,s), 2.39 (2H,m), 3.12 (2 H,t,J=7.8Hz), 4.82 (2H,t,J=7.2Hz), 7.70 (2H,m), 7.97 (1H,d,J=8.0Hz), 8.27 (1H,d,J=8.0Hz), 8.41

、 (1H,s) 【0059**】(実施例**5)

1-(3-アミノアロビル)-1H-イミグソ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成

14

1ー(3ーアミノアロビル) -4ークロロー1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン・酢酸塩60g(0.187mol)を耐圧側製反応管に入れ、メタノール10回及び冷却下液体アンモニア5回を加え、150℃に加熱して1晩撹拌した。反応液を減圧下濃糖し、残液を少量の水に溶解し1N-水酸化ナトリウム水溶液0.5回を加えた。折出物を浮取しエタノールから再結晶して、1ー(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミン11g(0.0455mol)を淡黄色綿状結晶(mp:243~245℃(分解))として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0060] IR (KBr) cm⁻¹:3320, 317 0, 1650

¹H-NMR (DMSO-d_e) δ (ppm): 1.93 (2 H,m), 2.57 (2H,t,J=6.6 kz), 4.64 (2H,t,J=7.0 kz), 6.55 (2H,s), 7.2 6 (1H,t,J=7.2 kz), 7.44 (1H,t,J=7.4 kz), 7.62 (1H,d,J=8.0 kz), 8.12 (1H,d,J=8.0 kz), 8.19 (1H,s) [0061] (実施例6) 4-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) プロビ

ルアミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリンの合成
2.4-ジクロロー3-ニトロキノリン0.59g(2.41mol)及びN-(tert-ブトキシカルポニル)30 1.3-プロパンジアミン0.42g(2.41mol)をトリエチルアミン10mi中、70℃に加熱して1.5時間撹拌した。減圧下トリエチルアミンを留去し、残渣を塩化メチレンに溶解し、水流、乾燥(Na:SO4)後減圧下濃縮した。残渣をメタノールでトリチュレートして浮取し、4-[3-(tert-ブトキシカルポニルアミノ)プロピルアミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリン0.61g(1.60mol)を黄色結晶(mp:159~161℃)として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

(10062) IR (KBr) cm¹: 3310, 168 0, 1580 ¹H-NMR (CDCl₂) & (ppm): 1.50 (9H, s), 1.77 (2H,m), 3.27 (2H,q,J=6. ¹Hz), 3.36 (2H,q,J=6.0Hz), 4.82 (1H,br), 7.37 (1H,br), 7.55 (1 H,t,J=7.8Hz), 7.72 (1H,t,J=7.7Hz), 7.89 (1H,d,J=8.2Hz), 8.27 (1 H,d,J=8.4Hz)

【0063】(実施例7)

50 <u>3-アミノー4-[3-(tert-プトキシカルボニルア</u>

ミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリンの合成 4-[3-(lert-プトキシカルポニルアミノ) プロピ ルアミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリン0.27 g (0.70 mol) をエタノール7mlに溶解し、塩化す・ ず[II]・2水和物0.55g(2.45mol)を加え1 時間加熱運流した。冷却後反応液を2N-アンモニア水 にあけ、クロロホルムで2回抽出し、洗浄(食塩水)、 乾燥(NazSO4)後、減圧下溶媒を留去した。残液を シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、nーへキ サンー酢酸エチル (1:1v/v) 溶出面分により、3-アミノー4ー [3-(tert-プトキシカルボニルアミ ノ) プロピルアミノ] - 2-クロロキノリンO.15g (0.428mol)を淡黄色結晶として得た。このもの の分光学的データは以下の通りである。

 $[0064]^{1}H-NMR (CDC1_2) \delta (ppm) : 1.$ 49 (9H,s), 1.73 (2H,m), 3.29 (2 H.t.J=6.2Hz), 3.35 (2H,q,J=6.0H z), 4.28 (2H,bs), 4.60 (1H,br) 4.75 (1H,br), 7.44 (2H,m), 7.87 (1H,d,J=7.6Hz), 7.94(1H,d,J=7.6Hz)

【0065】(実施例8)

<u>1-[3-(tert-プトキシカルポニルアミノ) ア</u> ロビル]-4-クロロ-1H-イミグゾ [4.5-c] キノリンの合成

3ーアミノー4ー[3ー(tertープトキシカルボニルア ミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリン0.15 g(0.428mol)にトリエチルオルトホルメート0. 36ml (2.14mmol)を加えて、100℃で2時間さ らに80℃で1晩撹拌した。反応混合物を減圧下濃鉛 し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付 し、クロロホルムーメタノール(150:1~100: 1 v/v) 溶出面分により、1-[3-(tert-ブトキシ カルポニルアミノ) プロピル] -4-クロロ-1H-イ ミダゾ [4,5-c] キノリン0.14g(0.388mo 1)を白色粉末 (mp:155~156℃) として得 た。このものの分光学的データは以下の通りである。 [0066] IR (KBr) cmr1:3380, 168 0.1520

¹H-NMR (CDC 1₃) δ (ppm) : 1.47 (9H, s), 2.22(2H,m), 3.30(2H,q,J=6)4Hz), 4.68 (2H, t, J = 7.2Hz), 4.7 (1H.br), 7.66(1H.t, J=7.6Hz), 7.72(1H, t, J=7.6Hz), 8.09(1H, s), 8.16(1H,d,J=8.4Hz), 8.21(1H,d,J=8.4Hz)

【0067】(実施例9)

1-(3-アミノプロピル)-4-クロロー1H-イミ グゾ [4.5-c] キノリンの合成

ル] -4-クロロ-1H-イミグゾ [4.5-c]キノ リン50年(0.139mol)を塩化メチレン3mlに注 解し、トリフルオロ酢酸0.11ml (1.39mol)を加 え遊説で1日撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、発液に 1 Nー水酸化ナトリウム水溶液 1 回及び全塩水を加え、 クロロホルムで5回抽出し、乾燥 (Na:SO4) 後途圧 下濃縮した。残渣をジエチルエーテル(塩化メチレンを 少量合む) でトリチュレートして折出物を扩取し、1-(3-アミノアロビル) -4-クロロー1H-イミダゾ 10 [4,5-c]キノリン14号(0.0536回01)を白 色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の 通りである。..

16

[0068] IR (KBr) cm 1:3400, 159 0.1510

1H-NMR (CDC1s+CDsOD) δ (ppm): 2. 06(2H,m), 2.72(2H,t,J=6.8Hz), 2.98(2H,br), 4.64(2H,t,J=7.0H)z), 7.57 (1H,t,J=7.6Hz), 7.61 (1 H,t,J=7.6比), 8.03(1Hs), 8.05 (1H,d,J=8.0kz), 8.11(1H,d,J=8.0比)

【0069】(実施例10)

1-(3-アミノプロピル)-1H-イミダソ[4.5 _c]キノリン-4-アミンの合成(その2) 1-(3-アミノプロピル)-4-クロロー1H-イミ グゾ [4.5-c]キノリン14mg(0.0536mmol) を耐圧興製反応管に入れ、メタノール5ml及び合却下液 体アンモニア3elを加え、150℃に加熱して1晩撹拌 した。反応液を減圧下過額し、残渣に1 Nー水酸化ナト 30 リウム水溶液 0.3 ml を加え析出物を炉取して、1-(3-アミノプロピル) -1 H-イミダゾ [4.5c]キノリン-4-アミン8mg(0.0331mmol)を 得た。このものの物性値は、実施例5の化合物と一致し た.

【0070】(実施例11)

4-ベンジルアミノ-1-[3-(tert-ブトキシ カルポニルアミノ) プロピル] -1 H-イミダゾ [4. 5-c]キノリンの合成

1-[3-(tert-プトキシカルポニルアミノ) プロピ 40 ル]-4-クロロ-1H-イミダゾ[4,5-c]キノ リン30m(0.0831mol) にベンジルアミン1ml を加え、150℃に加熱して3時間撹拌した。減圧下過 料のペンジルアミンを留去し、1 N-塩酸と食塩水を加 え塩化メチレンで2回抽出した。有機相を触和影響水素 ナトリウム水溶液で洗浄し、乾燥(NazSO4)後、減 圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマト グラフィーに付し、クロロホルムーメタノール (15 0:1v/v) 溶出面分により、4-ベンジルアミノー1 ー [3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) プロピ 1-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) プロピ 50 ル]-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン35mg

(0.0811mol)を白色粉末 (mp:171~172.5℃)として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0071] IR (KBr) cm⁻¹: 3330, 170 0, 1590, 1540

¹H-NMR (CDC i₃) δ (ppm): 1.46 (9H, s). 2.18 (2H,m), 3.25 (2H,m), 4. 57 (2H,t,J=7.0Hz), 4.64 (1H,b r), 4.95 (2H, d, J=5.2Hz), 6.05 (1H,br), 7.26-7.36 (4H,m), 7.4 7 (2H,d,J=7.6Hz), 7.51 (1H,t,J=7.6Hz), 7.82 (1H,s), 7.92 (2H,t,J=8.0Hz)

【0072】(実施例12)

1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成(その3)
4-ペンジルアミノ-1-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)プロビル]-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン30g(0.0695mol)をギ酸3m1に溶解し、水酸化パラジウム-炭素 [20%]0.1g20を加え1日加熱還流した。反応液をデ過し減圧下溶媒を留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム-メタノール-32%酢酸(6:3:1v/v)溶出面分より目的物の酢酸塩を得、アルカリ処理で結晶をデ取し、1-(3-アミノプロビル)-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミン7㎏(0.0290mol)を微褐色粉末として得た。このものの物性値は、実施例5の化合物と一致した。

4-[4-(tert-プトキシカルボニルアミノ) ブチル

【0073】(実施例13)

アミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリンの合成 2,4-ジクロロー3-ニトロキノリン0.72g(2. 97mol)及びN-(tert-プトキシカルボニル)-1,4-ジアミノブタン0.56g(2.97mol)をト リエチルアミン12回中、70℃に加熱して1.5時間 撹拌した。減圧下濃縮し、残渣を塩化メチレンに溶解 し、水洗、乾燥(MgSOs)後、減圧下溶媒を留去し た。 残渣を n ーヘキサンージエチルエーテル (1:1v/ v) でトリチュレートしてデ取し、4-[4-(ter tープトキシカルボニルアミノ) ブチルアミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリン0.97g(2.46mol) を黄色粉末 (mp:125~126.5℃) として得 た。このものの分光学的データは以下の通りである。 [0074] IR (KBr) cm⁻¹: 3340, 328 0, 1680, 1540, 1520 ¹H-NMR (CDC 13) δ (ppm): 1.46 (9H, s), 1.63(2H,m), 1.78(2H,m), 3. 19(2H,q,J=6.4Hz), 3.47(2H,q,J=6.1Hz), 4.68 (1H,br), 6.41 (1H,b

18 r), 7.52 (1H.t. J=7.7hz), 7.74 (1 H.t.J=7.8比), 7.91 (1H.d.J=8.4H z). 8.11 (1H,d,J=8.4Hz) 【0075】(実施例14) <u>3ーアミノー4ー [4ー (tertープトキシカルボニルア</u> ミノ) ブチルアミノ] -2-クロロキノリンの合成 4 - [4 - (tert-ブトキシカルポニルアミノ) ブチル アミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリン0.5g (1.27mol)をエタノール13mlに溶解し、塩化す 10 ず[11]・2水和物1.0g(4.43mmol)を加え1時 間加熱運流した。反応液を2N-アンモニア水にあけ、 クロロホルムで2回抽出し、洗浄(食塩水)、乾燥 (N a2SO4)後、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィーに付し、nーヘキサン一酢 酸エチル(2:1v/v) 落出面分により目的物を集め、 溶媒留去後ジエチルエーテルでトリチュレートして、3 ーアミノー4ー [4ー(tertープトキシカルボニルアミ ノ) ブチルアミノ] -2-クロロキノリン0.128 (0.329mol)を橙色結晶として得た。このものの 分光学的データは以下の遭りである。

【0076】IR(KBr)cm¹:3270,168 0,1540,760 ¹H-NMR(CDCl₃) & (ppm):1.44(9H, s),1.64(4H,m),3.17(2H,q,J=6. 0Hz),3.27(2H,t,J=6.6Hz),3.89 (1H,br),4.15(2H,bs),4.59(1 H,br),7.47(2H,m),7.77(1H,d,J=7.6Hz),7.89(1H,d,J=7.2Hz) 【0077】(実施例15)

30 <u>1-[4-(tert-プトキシカルボニルアミノ) プチル]-4-クロロ-1H-イミダゾ[4.5-c]キノリンの合成</u>

3-アミノー4-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)ブチルアミノ]-2-クロロキノリン0.148(0.384mol)にトリエチルオルトホルメート0.32ml(1.92mol)を加え、100℃に加熱して1晩撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメタノール(150:1~100:1v/v)溶出面分により、1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)ブチル]-4-クロロー1H-イミダゾ[4.5-c]キノリン0.12g(0.321mol)を淡橙色粉末(mp:148~150℃)として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。
[0078] IR(KBr)cm¹:1695.1510

[0078] IR (KBr) cm^{-1} : 1695, 1510 $^{1}H-NMR$ (CDC $_{13}$) δ (ppm): 1.42 (9H, s), 1.62 (2H,m), 2.06 (2H,m), 3. 21 (2H,q,J=6.4Hz), 4.58 (1H,b r), 4.65 (2H,t,J=7.4Hz), 7.66 (1 50 H,t,J=7.2Hz), 7.72 (1H,t,J=7.6H z), 8.02(1H,s), 8.13(1H,d,J=8. 4Hz), 8.21(1H,d,J=8.2Hz) 【0079】(実験例16)

<u>1-(4-アミノブチル)-4-クロロー1H-イミグ</u> ゾ[4.5-c]キノリンの合成

1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)ブチル]-4-クロロー1H-イミダゾ[4.5-c]キノリン0.10g(0.267mmol)を塩化メチレン6mlに搭解し、トリフルオロ静酸0.21ml(2.67mmol)を加え室温で1吸撹拌した。反応液を減圧下油槽し、残渣 10に1N-水酸化ナトリウム水溶液2ml及び食塩水を加えてクロロホルムで5回抽出し、乾燥(Na2SO4)後減圧下濃縮した。残渣をジエチルエーテル(塩化メチレンを少量合む)でトリチュレートして折出物をデ取し、1-(4-アミノブチル)-4-クロロー1H-イミダゾ[4.5-c]キノリン45mg(0.164mmol)を淡橙色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の温りである。

[0080] IR (KBr) cm⁻¹: 3400, 295 0, 1670, 1520, 1360 ¹H-NMR (CDC 1₂) & (ppm): 1.51 (2H, m), 1.96 (2H, m), 2.66 (2H, t, J=7.2hz), 3.03 (2H, bs), 4.53 (2H, t, J=7.4hz), 7.56 (1H, t, J=7.4hz), 7.60 (1H, t, J=7.5hz), 7.97 (1H, s), 8.02 (1H, d, J=6.4hz), 8.04 (1H, d, J=6.4hz)

【0081】(実施例17)

1-(4-アミノブチル)-1H-イミグソ [4.5c]キノリン-4-アミンの合成

1-(4-アミノブナル)-4-クロロー1H-イミダ ゾ[4.5-c]キノリン40mg(0.146mol)を耐 圧興製反応管に入れ、メタノール8ml及び合却下液体で ンモニア4mlを加え、150℃に加熱して1晩撹拌し た。反応液を減圧下濃縮し、残渣を少量の水に溶解し、 1N-水酸化ナトリウム水溶液0.5mlを加えた。析出 物をデ取しエタノールから再結晶して、1-(4-アミ ノブチル)-1H-イミグゾ [4.5-c] キノリンー 4-アミン1 4mg (0.0548mol) を淡黄緑色結晶 (mp:227~230.5℃(分解))として得た。 このものの分光学的データは以下の遭りである。 [0082] IR (KBr) cm1:3340, 318 0. 1650. 1530. 1400 ¹H-NMR (DMSO-ds) δ (ppm):1.30 (2 H.br), 1.39 (2H.m), 1.89 (2H. m), 2.55 (2H, t, J=6.8Hz), 4.59 (2 H, t, J=7.0Hz), 6.56(2H,bs), 7.26(1H,t,J=7.4Hz), 7.44(1H,t,J=7.7Hz), 7.62(1H,d,J=8.0Hz), 8.05(1H,d,J=8.0Hz), 8.19(1H,s)

【0083】(実施例18)

4-ペンジルアミノ-1-[4-(tert-ブトキシカル ボニルアミノ) ブチル] -1 H-イミグア [4.5c]キノリンの合成

20

1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチル]-4-クロロ-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン70g(0.187㎜) にペンジルアミン2gを加え、150℃に加熱して3時間撹拌した。減圧下過剰のペンジルアミンを留去し、1N-塩酸及び食塩水を加りま塩化メチレンで2回抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、乾燥(Na:SO4)後、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム-メタノール(150:1v/v)溶出面分により、4-ペンジルアミノー1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチル]-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン79g(0.177㎜) を白色粉末(mp:151~153.5℃)として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

- 20 [0084] IR (KBr) cm⁻¹: 3380, 331 0, 2930, 1680, 1595, 1540, 124 5, 1160 ¹H-NMR (CDCl₂) δ (ppm): 1.42 (9H, s), 1.58 (2H,m), 2.02 (2H,m), 3. 18 (2H,m), 4.55 (2H,t,J=7.4Hz), 4.55 (1H,br), 4.95 (2H,d,J=5.6Hz), 2), 6.03 (1H,t,J=5.6Hz), 7.23-7. 36 (4H,m), 7.47 (2H,d,J=7.6Hz), 7.51 (1H,t,J=7.8Hz), 7.75 (1H,
 - 8), 7.90 (2H, d, J=8.0hz)
 【0085】(実施例19)
 1-(4-アミノブチル)-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成
 4-ペンジルアミノ-1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)ブチル]-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン67mg(0.150mol)を手酸5mlに溶解し、水酸化パラジウムー炭素[20%]0.15gを加え2日間加熱運流した。反応液をデ通し、減圧下溶媒を需去した後残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム-メタノール-32%的酸
- 10 一に付し、クロロホルムーメタノールー32%計載 (6:3:1v/v)溶出面分より目的物の計数塩を得、 アルカリ処理して固体を沪取し、1-(4-アミノブチル)-1H-イミダゾ[4.5-c]キノリンー4-アミン14mg(0.0548mmol)を数褐色粉末として得た。このものの物性値は、実施例17の化合物と一致した。

【0086】(実施例20)

1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ リジンアセチル]アミノ] プロピル]-1H-イミダゾ 50 [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成

液に水を加え、クロロホルムで1回、クロロホルムーメ 50 4 (1H.d.J=8.4kz), 8.68 (1H,br)

a) クロロ酢酸0.10g(1.1moi)及び1-(3 ーアミノプロピル) -1H-イミダゾ [4.5-c]キ ノリンー4ーアミン0.24g(1 mol)をN.Nージメ チルホルムアミド30mlに懸濁し、1-(3-ジメチル) アミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド・塩酸塩 (EDCI) 0.29g(1.5mol)を加えて家温で1 晩遺拌した。 反応液に水を加え、クロロホルムで1回、 クロロホルムーメタノール (10:1v/v) で3回抽出 した。有機層を食塩水で洗浄し、乾燥(NazSO4) 後、減圧下溶媒を留去して、1-[3-[(クロロアセ 10 ナル) アミノ] プロピル] -1 H-イミダゾ [4.5c]キノリン-4-アミンの租生成権を得た。この化合 物は不安定なため、精製せずに次の反応に用いた。 【0087】b) a)で得られた1-[3-[(クロ ロアセチル) アミノ] プロピル] -1 H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミンの租生成物をエタ ノール5mlに溶解し、4~(ジフェニルメトキシ) ヒベ リジン・塩酸塩0.14g(0.472mol)及び炭酸水 素ナトリウム48mg(0.566mol)を加え、7時 同規則還流した。不清物を沪遠して除き、沪液を減圧下 20 塗飾した。 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー に付し、クロロホルムーメタノール(30:1~20: lv/v) 溶出面分により、1-[3-[4-(ジフェ ニルメトキシ)-1-ピベリジンアセチル] アミノ] ア ロビル] -1 H-イミダゾ [4.5-c] キノリン-4 ーアミン20mg(0.0364mmol)を淡黄色非晶質と して得た。このものの分光学的データは以下の通りであ [0088] IR (KBr) car1:3320, 165 0. 1525, 1070, 700 $^{1}H-NMR$ (CDC $^{1}_{2}$) δ (ppm) : 1.70 (2H, m), 1.86 (2H,m), 2.19 (2H,m), 2. 27(2H, t, J = 10.4Hz), 2.74(2H,m), 2.98(2H.s), 3.39(2H.q.J=6. 4.5Hz), 3.45(1H,m), 4.54(2H,t,J= 7.0Hz), 5.49 (1H,s), 5.60 (2H,b s), 7.21-7.36 (10H,m), 7.38 (1 H.t.J=7.2Hz), 7.51(1H,t,J=7.7H)z), 7.82 (1H,d,J=8.2kz), 7.89 (1 H.s), 7.90 (1H.d.J=8.0Hz) 【0089】(実施例21) 1-[3-(アクリルアミノ)プロピル]-1H-イミ グゾ [4,5-c]キノリン-4-アミンの合成 1-(3-アミノプロピル)-1H-イミダゾ[4,5 -c]キノリン-4-アミン0.24g(1mol)をN. N-ジメチルホルムアミド3 Omlに動演し、アクリル酸 75µl(1.1 mol)及び1-(3-ジメチルアミノア ロビル) -3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.29 g (1.5mol)を加え室温で3.5時間撹拌した。反応

22 タノール (10:1v/v) で4回独出した。有機層を会 塩水で洗浄し、乾燥(NaiSOi)後、減圧下溶媒を留 去した。 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに 付し、クロロホルムーメタノール (8:1v/v) 常出画 分により目的物を集め、搭媒習去使少量のクロロホルム でトリチュレートして沪収し、1-[3-(アクリルア ミノ) プロピル] -1 H-イミダゾ [4.5-c] キノ リンー4ーアミンO.14g(0.474mol)を微質色 粉末 (mp:173~175℃) として得た。 このもの の分光学的データは以下の通りである。 [0090] IR (KBr) cm1: 3330, 320 0, 1630, 1525 ¹H-NMR (CDC Is) δ (ppm): 2.25 (2H, m), 3.47 (2H,q,J=6.5Hz), 4.61 (2 H,t,J=7.0kz), 5.47(2H,bs), 5.7(1H,br), 5.71 (1H,d,J=10.4Hz), 6.09 (1H, dd, J=16.8, 10.4Hz). 6.3 2(1H.d.J=16.8Hz), 7.33(1H.t.J=7.6比), 7.53 (1H,t,J=7.8比), 7.83 (1H,d,J=8.4Hz), 7.92(1H,s), 7.93 (1H,d,J=8.2Hz) 【0091】(実施例22) 1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピベ <u>リジンプロバノイル] アミノ] プロピル] - 1 H-イミ</u> グゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成 1-[3-(アクリルアミノ) プロピル]-1H-イミ ダゾ[4,5-c]キノリン-4-アミン0.12g (0.406mol)をエタノール10miに溶解し、4-(ジフェニルメトキシ)ピペリジン・塩酸塩0.13g (0.427mmol)及び炭酸水素ナトリウム38mg(0. 447mml)を加え、1晩加熱運流した。不溶物を沪過 して除き、沪液を満縮し、残液をアルミナカラムクロマ トグラフィーに付した。クロロホルムーメタノール (4 0:1v/v)溶出面分により目的物を集め、溶媒質去後 エーテルでトリチュレートしてア取し、1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペリジンプロ パノイル] アミノ] プロピル] ー1 Hーイミダゾ [4, 5-c]キノリン-4-アミン75mg(0.133mm) 1) を微黄色粉末 (mp:178~182℃) として得 40 た。このものの分光学的データは以下の通りである。 [0092] IR (KBr) cm 1:3330, 320 0, 1640, 1530, 1080, 700 'H-NMR (CDC1:) δ (ppm): 1.61 (2H. m), 1.84 (2H,m), 2.13 (2H,m), 2. 20(2H.m), 2.38(2H.t.J=6.0Hz), 2.54 (2H, t, J=6.0Hz), 2.74 (2H, m), 5.48(1H,s), 7.21-7.54(11 H,m), 7.51 (1H, t, J=7.7hz), 7.83 (1H, d, J=8.4Hz), 7.91(1H,s), 7.9

【0093】(実施例23)

<u>1ー【4ー(アクリルアミノ)ブチル】-1H-イミダ</u> ゾ[4.5-c]キノリン-4-アミンの合成 1-(4-アミノブチル)-1H-イミダゾ [4.5c] +/リン-4-アミン0.26g(1mol)をN.N ージメチルホルムアミド30elに製造し、アクリル酸7 5μl (1.1 mol) 及び1-(3-ジメチルアミノプロ ピル) -3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.29g (1.5mol)を加え室温で1晩撹拌した。反応液に水 を加え、クロロホルムで1回さらにクロロホルムーメタ 10 5.47 (1H,s), 7.21-7.35 (11H, ノール (10:1v/v) で4回抽出した。有機層を食塩 水で洗浄し、乾燥(NazSO4)後、減圧下溶媒を留去 した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付 し、クロロホルムーメタノール(10:1~8:1v/ v) 溶出面分により、1-[4-(アクリルアミノ)ブ チル] -1H-イミグゾ[4,5-c]キノリン-4-アミン90mg (O. 291mmol) を淡黄色粉末 (mp:176~178℃) として得た。このものの分

[0094] IR (KBr) cm 1: 3320, 320 0.1640.1530 ¹H-NMR (CDC1₃) δ (ppm) : 1.65 (2H.

光学的データは以下の遭りである。

m), 2.04 (2H,m), 3.40 (2H,q,J=6. 7Hz), 4.58 (2H,t,J=7.2Hz), 5.50 (2H,br), 5.52 (1H,br), 5.65 (1 H, d, J = 10.2Hz), 6.03 (1 H, dd, J = 16. 8. 10.4Hz), 6.27 (1H, d, J = 17.0H z), 7.33 (1H, t, J = 7.6Hz), 7.53 (1 H, t, J=7.7Hz), 7.83(1H,s), 7.83(1H,d,J=8.6Hz), 7.93 (1H,d,J=8)4Hz)

【0095】(実施例24)

1-「4-「「4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ <u>リジンプロパノイル] アミノ] ブチル] - 1 H-イミダ</u> <u>ゾ[4.5-c]キノリン-4-アミンの合成</u> 1-[4-(アクリルアミノ)ブチル]-1H-イミダ ゾ[4.5-c]キノリン-4-アミン85mg(0.27 5 mol) をエタノール7 mlに溶解し、4 - (ジフェニル メトキシ) ピペリジン・塩酸塩88mg (0.288mm) 1) 及び炭酸水素ナトリウム25mg(0.302mmol)を 40 加え、1 喚加熱運流した。不溶物を浐過して除き、デ液 を退職し、残渣をアルミナカラムクロマトグラフィーに 付した。 クロロホルムーメタノール (50:1v/v) 溶 出面分により目的物を集め、溶媒留去後エーテルでトリ チュレートして沪取し、1 - [4 - [[4 - (ジフェニ ルメトキシ) -1-ピペリジンプロパノイル] アミノ] ブチル] -1 H-イミグゾ [4.5-c] キノリン-4 ーアミン48g(0.0832mol)を白色粉末(m p:174~176℃) として得た。 このものの分光学 的データは以下の通りである。

[0096] IR (KBr) car1: 3370, 310 0, 2950, 1640, 1530, 1090, 75 0.705

24

 $^{1}H-NMR (CDC1_{2}) \delta (ppq) : 1.48-1.6$ 3 (4H,m), 1.77 (2H,m), 2.01 (4H, \mathbf{n}), 2.30 (2H, t, J=6.0Hz), 2.44 (2 H, t, J=6.0k).2.63 (2H, m), 3.28 (2H,q,J=6.5Hz), 3.37(1H,m), 4.56(2H,t,J=7.2Hz), 5.42(2H,bs),m), 7.51 (1H,t,J=7.7版), 7.81 (1 H.s), 7.82(1H.d.J=8.0lb), 7.92(1H,d,J=8.0Hz), 8.58 (1H,br)【0097】(実施例25)

<u> 1 - [3 - [[4 - [(4 - クロロフェニル) フェニル</u> メトキシ] -1-ピペリジンプロパノイル] アミノ] ア ロビル] - 1 H-イミダゾ [4.5-c] キノリン-4 - アミンの合成

1-[3-(アクリルアミノ)プロピル]-1H-イミ 20 ダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミン50mg(0.1 69mol)をエタノール5mlに溶解し、4-[(4-ク ロロフェニル)フェニルメトキシ]ピペリジン・塩酸塩 60mg (0.178mol) 及び炭酸水素ナトリウム 16m g(0.186mol)を加えて1日加熱湿流した。不溶物 を沪通した後、溶媒を留去し、残渣をアルミナカラムク ロマトグラフィーに付した。クロロホルムーメタノール (40:1v/v)溶出面分により目的物を集め、溶媒留 去後エーテルでトリチュレートして沪取し、1-[3-[[4-[(4-クロロフェニル)フェニルメトキシ] 30 -1-ピペリジンプロバノイル] アミノ] プロピル] -1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン-4-アミン4 Omg(0.0669mol)を白色粉末(mp:170~ 172.5℃) として得た。 このものの分光学的データ は以下の通りである.

0, 2940, 1640, 1530, 1080 ${}^{1}H-NMR (CDC I_{3}) \delta (ppa) : 1.59 (2H,$ m), 1.81 (2H,m), 2.13 (2H,m), 2. 20(2H.m), 2.37(2H.t.J=6.0Hz), 2.54 (2H, t, J=5.8Hz), 2.72 (2H, L)m), 3.37 (2H,q,J=6.4Hz), 3.40 (1 H,m), 4.59(2H,t,J=7.0Hz), 5.43(1H.s), 5.45 (2H.bs), 7.23-7.3 4(10H.m), 7.51(1H.t.J=7.6Hz).

[0098] IR(KBr)cm1:3320, 320

7.83 (1 H, d, J=8.4 Hz), 7.91 (1 H, J=8.4 Hz)s), 7.94 (1H, d, J=8.4Hz), 8.59 (1 H,br)

【0099】(実施例26)

1-[3-(4-クロロルブタノイルアミノ) プロピ 50 <u>ル] - 1 H - イミダゾ [4,5 - c] キノリン - 4 - ア</u>

ミンの合成

1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ[4.5 -c]キノリンー4ーアミンO.24g(1moi)をN. Nージメチルホルムアミド3 Omに想演し、4ークロロ 酪酸O.11ml(1.1mol)及び1-(3-ジメチルア ミノプロピル)-3-エチルカルポジイミド・塩酸塩 0.29g(1.5mol)を加え室温で1晩撹拌した。反 応液に食塩水を加え、酢酸エチルで3回抽出した。有機 層を食塩水で洗浄し、乾燥 (NazSO4) 後、減圧下溶 蝶を留去した。残渣をエーテルさらに水でトリチュレー 10 トして沪収し、1-「3-(4-クロロルブタノイルア ミノ) プロピル] - 1H-イミダゾ [4.5-c] キノ リン-4-アミン30mg(0.0867mmol)を淡褐色 粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通 りである.

[0100] IR (KBr) cm-1: 3330. 320 0.1650.1530 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ (ppm): 1.91-2. 04(4H,m), 2.26(2H,t,J=7.4Hz), 3.12(2H,q,J=6.2Hz), 3.64(2H,t)J=6.6Hz), 4.59(2H,t,J=6.8b), 6. 58 (2H.br), 7.26 (1H.t.J=7.4H z), 7.45 (1H,t,J=7.8社), 7.62 (1 H, d, J=8.0Hz), 8.03(1H, d, J=7.6Hz), 8.05 (1H,br), 8.20 (1H,s) 【0101】(実施例27)

<u>1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ</u> リジンプタノイル] アミノ] プロピル] -1H-イミダ <u>ゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成</u>

1-[3-(4-クロロルブタノイルアミノ)プロピ ル] -1 H-イミダゾ [4,5-c] キノリン-4-ア ミン25年(0.0722mol)、4-(ジフェニルメ トキシ) ピペリジン・塩酸塩44mg(0.144mol) 及び炭酸カリウム40g(0.289mol)をN.Nージ メチルホルムアミド3ml中で、100℃に加熱して8時 同撲拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで2回抽 出し、乾燥(NazSO4)後、減圧下溶媒を留去した。 残渣をアルミナカラムクロマトグラフィーに付し、クロ ロホルムーメタノール (150:1~70:1v/v) 溶 出画分により目的物を集め、溶媒留去後エーテルでトリ 40 1-[3-[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ビベチュレートして、1-[3-[4-(ジフェニルメト キシ) -1-ピペリジンブタノイル] アミノ] プロピ ル] -1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン-4-ア ミン15mg (0.0260mmol)を白色粉末 (mp:1 58~162.5℃) として得た。このものの分光学的 データは以下の通りである。

[0102] IR (KBr) cm-1: 3200, 164 0. 1530, 1070, 700 ¹H-NMR (CDC1₃) δ (ppm): 1.62 (2H,

m), 1.77 (4H,m), 2.10 (2H,m), 2.

19(2H,m), 2.29(2H,t,J=7.0Hz), 2.34 (2H.t, J=6.4hz), 2.69 (2H.m), 3.35 (2H,q,J=6.5比), 3.40 (1 H,m); 4.58(2H,t,J=7.0E), 5.45 (2H,bs), 5.47 (1H,s), 7.19-7.3 4(11H,m), 7.51(1H,t,J=7.7Hz), $7.82(1H,t,J=8.4R_2), 7.92(1H,$ s), 7.93 (1H,d,J=8.2版) 【0103】(実施例28)

26

1-[3-(5-クロロルペンタノイルアミノ) プロビ <u>ル] -1H-イミグゾ [4.5-c] キノリン-4-ア</u> ミンの合成

1-(3-アミノプロピル)-1H-イミダゾ[4.5 -c]キノリン-4-アミン0.32g(1.33mmol) をN.Nージメチルホルムアミド40mlに懸濁し、5-クロロ古草酸0.15al (1.46mol)及び1-(3-ジメチルアミノプロピル) -3-エチルカルポジイミド ·塩酸塩0.38g(1.99mol)を加え室温で1晩複 拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで2回さらにク ロロホルムーメタノール (10:1v/v) で2回抽出し た。有機層を食塩水で洗浄し、乾燥 (NazSO4) 後、 溶媒を減圧下留去した。残法をエーテルでトリチュレー トして沪取し、1-[3-(5-クロロルペンタノイル アミノ) プロピル] -1H-イミグゾ [4,5-c]キ ノリンー4ーアミンO.16g(0.445mmol)を設備 色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の 通りである。

[0104] IR (KBr) cmr1:3470, 329 0, 1650, 1525, 1395

- 30 ¹H-NMR (DMSO-de) δ (ppm): 1.62 (2 H,m), 1.70(2H,m), 2.00(2H,t,J=7.0½), 2.12 (2H, t, J=7.4½), 3.12 (2H, q, J=6.3Hz), 3.62(2H, t, J=6.2Hz), 4.59 (2H.t.J=6.9Hz), 6.61(2H,bs), 7.26(1H,t,J=7.6Hz), 7.45(1H,t,J=7.8Hz), 7.63(1H,d,J=8.4hz), 7.98 (1H,br), 8.04 (1H,d, J=8.2Hz), 8.21 (1H,s) 【0105】(実施例29)
- <u>リジンペンタノイル] アミノ] アロビル] -1H-イミ</u> グゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成 1-[3-(5-クロロルペンタノイルアミノ) プロピ ル] -1H-イミダゾ [4.5-c] キノリン-4-ア ミン50mg(0.139mmol)、4-(ジフェニルメト キシ) ピペリジン・塩酸塩42mg (0.139mmol)及 び炭酸カリウム58mg (0.417mm) をN.Nージメ チルホルムアミド3ml中で、100℃に加熱して7時間 撹拌した。不溶物を沪過して除き、溶媒を減圧下留去し 50 た. 残液をアルミナカラムクロマトグラフィーに付し、

クロロホルムーメタノール(100:1~70:1v/ v) 溶出面分により目的物を集め、溶媒留去後エーテル でトリチュレートして沪取し、1-[3-[[4-(ジ フェニルメトキシ)-1-ピペリジンペンタノイル] ア・ ミノ] プロピル] -1H-イミダゾ [4,5-c]キノ リン-4-アミン20m(0.0338mol)を白色粉 末(mp:152~154℃)として得た。 このものの 分光学的データは以下の通りである。

[0106] IR (KBr) ca-1:3330, 320 1H-NMR (CDC13) & (ppm): 1.50 (2H. m), 1.64 (2H.m), 1.69 (2H.m), 1.84 (2H,m), 2.08(2H,m), 2.19(2H,m), 2.20(2H,t,J=7.4Hz), 2.30(2H, t, J = 7.2Hz), 2.70 (2H,m), 3.36 (2H.q.J=6.5Hz). 3.41 (1H.m). 4.5 7(2H,t,J=7.0Hz), 5.45(2H,bs), 5.49(1H,s), 5.94(1H,t,J=5.8H)z), 7.21-7.37 (11H,m), 7.52 (1H, t,J=7.7Hz), 7.83 (1H,d,J=8.4Hz), 7.90(1 H.s), 7.92(1 H.d.J = 8.4 Hz)【0107】(実施例30)

1-[3-(6-プロモヘキサノイルアミノ)プロビ <u>ル]ー1Hーイミグゾ[4.5-c]キノリン-4-ア</u> ミンの合成

1-(3-アミノプロピル)-1H-イミダゾ[4,5 -c] キノリン-4-アミン0.24g(1mol)をN, Nージメチルホルムアミド3 Oal に動画し、6ープロモ カプロン酸0.21g(1.1moi)及び1-(3-ジメ チルアミノプロピル) -3-エチルカルボジイミド・塩 30 酸塩0.29g(1.5mo!)を加え、室温で1晩撹拌し た。反応液に食塩水を加え酢酸エチルで2回抽出し、乾 燥(NatSO4)後、減圧下溶媒を留去した。 残渣をエ ーテルさらに水でトリチュレートして沪取し、1-[3 - (6ープロモヘキサノイルアミノ) プロピル] - 1 H ーイミダゾ [4,5-c]キノリンー4-アミン50昭 (0.120mol)を灰白色粉末として得た。このもの の分光学的データは以下の通りである。

[0108] IR (KBr) cm1: 3330, 320 0. 1540, 1540, 1395 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{8}) \delta (ppm) : 1.36 (2)$ H.m), 1.52 (2H,m), 1.70 (2H,m), 2.00(2H,m), 2.10(2H,t,J=7.0H)z), 3.11 (2H,m), 3.60 (2H,t,J=6.* *8kz), 4.59 (2H.t.J=7.0kz), 6.56 (2H,bs), 7.25 (1H,t,J=7.4比), 7. 44 (1H,t,J=7.4版), 7.62 (1H,d,J= 7.8比), 7:95 (1H,br), 8.03 (1H,d, J=7.4比), 8.20(1H.s)【0109】(実施例31)

28

1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ リジンヘキサノイル] アミノ] プロピル] -1H-イミ グゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成

0, 2940, 1640, 1530, 1070, 700 10 1-[3-(6-プロモヘキサノイルアミノ) プロピ ル] -1H-イミダゾ [4.5-c] キノリジー4ーア ミン45mg(0.108mol)、4--(ジフェニルメト キシ) ピペリジン・塩酸塩65mg (0.215mol)及 び脱酸カリウム59㎏(0.430㎜)をN,Nージメ チルホルムアミド3ml中、100℃に加熱して8時間複 拌した。反応液に水を加えクロロホルムで2回抽出し、 乾燥(Na:SO4)後、減圧下溶媒を留去した。 残渣を アルミナカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホル ムーメタノール (150:1~70:1v/v) 溶出面分 20 により目的物を集め、潜媒習去後エーテルでトリチュレ ートして沪取し、1 - [3 - [[4 - (ジフェニルメト キシ) -1-ピペリジンヘキサノイル] アミノ] プロピ ル] -1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン-4-ア ミン28mg(0.0462mmol)を微黄色粉末(mp: 151~155℃) として得た。 このものの分光学的デ ータは以下の通りである。

> [0110] IR (KBr) cm1: 3330, 294 0. 1630. 1540. 1070. 700 ¹H-NMR (CDC1₃) δ (ppm) : 1.31 (2H, m), 1.48 (2H,m), 1.63 (2H,m), 1. 70 (2H,m), 1.86 (2H,m), 2.07 (2 H,m), 2.17 (2H,t,J=7.6kz), 2.20 (2H.m), 2.27 (2H.t, J=7.6Hz), 2.7 1 (2H.m), 3.37 (2H.q.J=6.5Hz), 3.42 (1H,m), 4.57 (2H,t,J=6.8kz), 5.45 (2H,bs), 5.50 (1H,s), 5.62 (1H,t,J=6.0Hz), 7.21-7.37 (11H,m), 7.53 (1H,t,J=7.7比), 7.83 (1 H.d,J=8.4粒), 7.90(1H,s), 7.93 (1 H, d, J = 8.2 Hz)

【0111】(実施例32)

製剤:本発明の化合物を含有する軟膏を以下の方法によ り到製した。

本発明化合物 0.2g ソルビタンモノラウレート (SP-20) 2.0g ミリスチン酸イソプロピル (IPM) 0.4g 白色ワセリン 7.4g 全量 10.0g

【0112】80℃に加熱したソルビタンモノラウレー米50米ト(SP-20)2gに本発明化合物0.2gを加え撹

2. 2×10-'M

10

拌溶解した。これにミリスチン酸イソプロピル(IP M) 0.4 gを加えた後、別に加熱溶解(80℃)して おいた白色ワセリン7.4gを加え、撹拌しながら室温 冷却した。

【0113】(比較例1)

2%イミキモド軟膏の作成

80℃に加急したイソステアリン酸5gに米国特許49 88815に記載の方法で合成したイミキモド0.5g を加え撹拌溶解した。これに、加熱溶解(80℃)して おいた白色ワセリン19.5gを加え、撹拌しながら室。 温冷却した。

【0114】(比較例2)~

古草酸ベタメダゾンの外用剤

0.12%リンデロンV軟膏 (シオノギ製薬) をそのま ま使用した。

【0115】(実施例33)

抗ヒスタミン作用

(1) 試験方法

体重300-600gの雄性、Hartley系モルモ ット (頭入先:ハムリー)を使用した。試験方法はT. Ishiib (Naunyn-Schmiedeberg's Arch. Pharmaco 1..332.219-223.1986) により報告された方法を一部交 更したものを用いた。モルモットを放血致死させた後、 甲状軟骨から気管支分岐部までの気管を摘出し栄養液で 消たされたシャーレに移す。気管周囲の組織をていねい に取り除いた後、輪状軟骨にそって幅2~3mの横印切 片を切り出し、その中の2片から気管鎖標本を作成し た。標本は37℃に加温した栄養液(Krebs bicarbonat e液: NaCl 118.1 ml, CaCl 2.5 ml, K H₂PO₄ 1.2mM, KC14.6mM, MgSO₄ 1.0 30 mH, NaHCO: 25mH, glucose 11.1mH, p H:7.65)を満たした10mlマグヌス容器中に懸金 し、95%01、5%CO1の混合ガスを通気した。 標本 の初期負荷を1gとし、その等尺性張力変化を張力トラ ンスデューサー (NEC San-ei, Type 45196A) 及び歪 圧力アンプ (NEC San-ei,Type 1236)を介してイン ク書レクチコーダー (RIKADENKI R-50) 上に記録した。 【0116】標本は1時間 incubation してからヒスタ ミン(10-6M)を授与して収縮反応を得た。これを数 回繰り返し、標本の反応が安定になったのち実験に供し た。被験化合物を20分間前処置し、被験化合物投与前 後のヒスタミンの収縮高から抑制率を求めた。

【0117】ヒスタミン二塩酸塩は生理食塩水に、イミ キモド(1-イソブチル-1H-イミダゾ[4,5c]キノリン-4-アミン)、塩酸ジフェンヒドラミン 及び本発明化合物はDMSO(ジメチルスルホキシド) に溶解(DMSOのマグヌス容器中での最終濃度はO. 1%) した。

【0118】(2)結果

30

験化合物の過度(ICse值)を以下の表1に示す。実施 例22、24、27、29及び31の化合物はジフェン ヒドラミンと同様にヒスタミン収縮を強く抑制した。 [0119]

【表1】

表1 被職化合物 抗ヒスタミン作用 (1 Cae) イミキモド >10-M 塩酸ジフェンヒドラミン 1.5×10"M **英兰何22** 3.4×10"M 実施例24 4.0×10 'M 1.9×10-M 突進例27 3.4×10-7M 実施例29

【0120】(実施例34)

皮膚好數球浸潤抑郁作用

(1)試験方法

支施例31

動物は4週齡のBalb/cマウス(雄)を日本クレア (株)より最入し1週間の順化期間の後に実験に供し た.

【0121】のゲニ抗原液の興製

0.9%塩化ナトリウム水溶液20mlにヤケヒョウヒダ (Dermatophagoidespteronyasinus: International B iologicals, Inc.; Lot. No. 14679) 1 gを抵加し、30ml のホモジナイズボットに移し、氷冷下、4000~45 O Orpaでホモジナイズした(顕微値下でホモジナイズ) 溶液を観察し、ゲニの原形をとどめない程度までホモジ ナイズした)。ホモジナイズした溶液を50mlの遮沈管 に移し、室温で3500ppaで5分間違を行い、上澄を 別の遠沈管に移した(溶液A)。この操作を2回繰り返 すことによって、溶液B、溶液Cを得た。精製水(RO 水)で十分洗浄した透析膜(三光純薬(株): Sesaless C ellulose Tubinng) に、溶液A、B、Cをそれぞれ封入 し、4℃で0.9%塩化ナトリウム水溶液に対して一 晩、透析を行った。透析終了後、溶液A、B、Cのタン パク質量をタンパク定量キット (Protein assay Reagen t BCA Kit: PIERCE, Inc.) で測定し、各々の溶液を50 О дя/mlのタンパク濃度になるように、0.9%塩化ナ トリウム水溶液で調製した。これらの3溶液を混合して 15回のポリプロピレンチューブに10回ずつ分注し、 ダニ抗原溶液とした。この溶液は使用時まで-80℃で 凍結保存した。

【0122】②感作及び惹起

百日せき歯液をダニ抗原溶液に40分の1容量添加したも のを感作溶液とした。感化はマイジェクター(テルモ社 製)を用い、マウスの頸部の皮下にこの溶液を200μ1投 **与することによって行った。この患作方法で初回患作を** 合め7日おきに三回感作を行った。

モルモット気管筋のヒスタミン収縮を50%抑制する被 50 【0123】煮起は初回感作21日後に、0.9%塩化

ナトリウム水溶液で200μs/alのタンパク達度に興製 したダニ抗原溶液を背部皮内にマイジェクター (テルモ 社製)を用いて50μ!投与することによって行った。

【0124】②皮膚回収及び病理標本の観察

煮起48時間後に頸椎脱臼によりマウスを屠殺し背部の 皮膚を剥ぎ取り、マーキングした部分を中心に1ca四方 に皮膚を切断した。回収した皮膚は10%中性ホルマリ ン報街液 (コーニングの15回!遠沈管使用) に入れ1日 以上室温に放置して固定した。固定した皮膚は、常法に したがってパラフィン切片作成後、ルナ染色を施した (切り出しは体軸に対し垂直方向に皮膚サンプルの中央 と頭側2回上方の2カ所で行った)。標本の観察は光学 顕微鏡(400倍)で、1切片1cm当たりの好酸球数を 計画した。薬剤(被験化合物)による抑制率は以下の式 から算出した。

【0125】抑制率(%)=((基材投与群の好職球数 一被酸化合物投与群の好酸球数)/基材投与群の好酸球 数)) ×100

【0126】の各被験事物の調製

実施例3/2の方法により作製した。

【0127】⑤薬物授与方法

经皮投与(密封包带法:Occlusive dressing technique *

* (ODT))

マウスをエーテル資語して背部中央を電気バリカンで皮 層を傷つけないように除毛した。背部中央の表記態度に あたる部分にあらかじめ油性マジックで印を付けた。窓 剤(被験化合物)の塗布は、背部の印をつけた部分を中 心に前投与では3cm四方に、数配後は数記部分を中心に 2ca四方に並布した。さらに、塗布部を覆うようにラッ アをのせ伸縮性テーア (Johnson & Johnson MEDICAL IN C: エラスコチン)で固定した。対照群は基材のみを依 10 布した。投与量は一匹当たり50mとし、投与スケジュ ールは以下のように家起前日より3日間途投した。

32

【0128】葱起前日→葱起日(葱起直後)→葱起翌日 (計3回)

【0129】(2)結果

2%イミキモド軟膏、実施例化合物の2%軟膏、0.1 2%古草酸ベタメタゾン教育の各被酸薬物のダニ変記マ ウス皮膚好酸球浸潤反応に対する抑制効果を表2、3に 示す。実施例の化合物の多くは好酸球浸潤を吉卓酸ベタ メタゾン軟膏と同等以上に抑制した。

20 [0130] 【表2】

投与票 衡	718	好撒萃款(個/cs)	FACT (X			
非進作動物						
非意起	8	0.33±0.33				
基作動物						
ダニ童紀						
差付款管	5	519. 8±129. 96	-			
2メイミキモド教育	_	154.0± 33.22	70. 37			
実施例22の化合物(25枚音)		237.8± 53.76				
0.12%含草酸ペタメタソン軟管	5	281.6± 50.64	49, 67			

[0131]

※【表3】

★3	
	 -

投与集物	713	好聚苯胺(個/ca)	即制率(1)
非些作動物			
非世紀 (std)	2	12.60±8.00	_
运作事 物	_		
グニ製化			
差材飲膏 (cont)	7	371.42± 71.03	
実施例22の化合物 (2%飲膏)	5	217.40± 88.51	41.46
英雄例24の化合物(2%飲膏)	5	61.80± 11.94	83, 36
実施例27の化合物(2%軟膏)	5	235. 60± 97. 18	36. 56
実施例29の化合物(2%軟膏)	5	362.00± 97.75	2. 53
実施例31の化合物(2%飲膏)	4	159.75±131.88	56, 99

遊紀2日後の好職球散を各群 mana ±S. E. で示した。

【0132】(実施例35) 2相性耳浮腫抑制作用

(1)試験方法

★動物は4週齡のBalb/cマウス (雄) を日本クレア (株)より購入し1週間の顕化期間の後に実験に供し

★50 た。

【0133】 ①络作及び惹起

感作及び惹起は澤田らの方法に準じて行った(アレルギー、43(8)、p1099,1994)。すなわち、卵白アルブミン(UVA)1μgと水酸化アルミニウムゲル(alua)4 mgを含む生理食塩液250μ1を腹腔内投与して感作した。さらに、2週間後に同様の方法で追加感作を行った。惹起は2回目の感作10日後にエーテル解析下に5μgOVA(20μ1)を耳に皮内注射した。窓起においては、注射の影響を除くためOVAの代わりに生理食塩液のみを投与する群を設けた。

【0134】 02相性耳浮腫反応の測定

OVAで変起すると1時間と24時間後にピークとなる 耳洋腫反応が生じるので、このときの耳の厚みをダイア ルシックネスゲージを用いて適定し、これらの厚みに対 する薬物と被験化合物の効果を検討した。

【0135】②薬物投与方法

薬物及び被験化合物は1%カルボキシメチルセルロース (CMC)に懸濁し、窓起24時間前と2時間前に経口 あるいは腹腔内に投与した。溶媒コントロール群には1 %CMCのみを投与した。そして以下の式より裏利(被 20 験化合物)により抑制率を算出した。

【0136】抑制率(%) = ((OVA惹起跟物投与群の耳の厚み-生食惹起溶媒投与群の耳の厚み)/OVA

34 激起溶媒投与群の耳の厚み一生食物起溶媒投与群の耳の

厚み)}×100

【0137】(2)結果

表4に示す通り、実施例22の化合物は32mg/kgの経口あるいは腹腔内投与で即時型及び運発型の耳浮腫反応を同用量のイミキモドよりも強く抑制した。

[0138]

【表4】

畫4

投与某物	技与量	7R	李朝平 (%)		
			即時型	17.2	
イミキモド	Bing/kg iy	4	0	16.4	
実施男22	Stag/kg ip	4	91.8	100.0	
	ting/kg po				
デキサメタソ	1 mg/kg po	4	23.8	64.4	

[0139]

【発明の効果】上述した通り、本発明により新規なアミド誘導体が得られる。本発明のアミド誘導体は、抗ヒスタミン効果及び好酸な浸潤抑制効果により、即時型及び遅発型のアレルギー反応を強く抑え、特にアトビー性皮膚炎の治療に有用である。

フロントページの続き

(72)発明者 飯塚 貴夫

神奈川県足柄上郡中井町井ノ口1500番地 テルモ株式会社内

```
L5 ANSWER 1 OF 1 CAPLUS COPYRIGHT 2000 ACS
```

AN 1997:542873 CAPLUS

DN 127:248129

TI Preparation of imidazo[4,5-c]quinoline-containing amides and their intermediates and pharmaceuticals for atopic dermatitis

IN Nanba, Ryoichi; Ishii, Takeo; Nishida, Hitoshi; Iizuka, Takao

PA Terumo Corp., Japan

SO Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 18 pp. CODEN: JKXXAF

DT Patent

LA Japanese

FAN. CNT 1

FAIN	PATENT NO.	KIND	DATE	APPLICATION NO.	DATE	
PI	JP 09208584	A2	19970812	JP 1996-13113	19960129	_
OS GI	MARPAT 127:2481	29				

AB Title compds. I (X = H, halo; m = 1-9; n = 2-12), which show eosinophil infiltration inhibition and antihistaminic activity, are prepd. Eight types of intermediates for I are also claimed. An EtOH soln. contg. 0.12 g 1-[3-(acrylamino)propyl]-1H-imidazo[4,5-c]quinoline-4-amine (prepn. given), 0.13 g 4-(diphenylmethoxy)piperidine.HCl, and NaHCO3 was refluxed overnight to give 75 mg I (X = H, m = 2, n = 3), which in vitro inhibited histamine-induced contraction of tracheal muscle of guinea pig with IC50 of 3.4 .times. 10-7 M, vs. 1.5 .times. 10-7 M, for diphenhydramine.HCl. An ointment contg. I was formulated.

THIS PAGE BLANK (USPTO)